Use of an extract of iridaceas in the treatment of skin wrinkles

Publication number:	FR2746641 (A1)	Also published as:
Publication date:	1997-10-03	FR2746641 (B1)
Inventor(s):	BRETON LIONEL; DE LACHARRIERE OLIVIER; MARTIN RICHARD	EP0797985 (A1) EP0797985 (B1)
Applicant(s):	OREAL [FR]	US6224850 (B1)
Classification:		PL328957 (A1)
- international:	A61K8/96; A61K8/00; A61K8/97; A61K9/00; A61K31/00; A61K36/00; A61K36/18; A61K36/88; A61P17/00; A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08; G06K9/00; A61K8/00; A61K8/96; A61K9/00; A61K31/00; A61K36/00; A61K36/18; A61K36/88;	more >>
	A61P17/00; A61P43/00; A61Q19/00; A61Q19/08; G06K9/00; (IPC1-7): A61K7/48; A61K35/78	XP002021294 (A)
- European:	A61Q19/08; A61K8/97; A61K36/88	D JP62061924 (A)
Application number:	FR19960003817 19960327	XP002021295 (A)
Priority number(s):	FR19960003817 19960327	☐ JP4305519 (A) ☐ XP002021296 (A)
		more >>
	e for FR 2746641 (A1) nding document: EP 0797985 (A1)	
composition or for pr	ive amount of at least one extract of at least one iridaceous plant reparing a pharmaceutical composition, in order to reduce tightne and/or subcutaneous tissue, particularly with a view to treating skd.	ss in and/or

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 746 641

(21) N° d'enregistrement national :

96 03817

(51) Int Cl⁶: **A 61 K 7/48**, A 61 K 35/78

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22 Date de dépôt : 27.03.96.
- (30) Priorité :

- (71) Demandeur(s): L'OREAL SOCIETE ANONYME FR.
- 43 Date de la mise à disposition du public de la demande : 03.10.97 Bulletin 97/40.
- 56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (72) Inventeur(s): BRETON LIONEL, DE LACHARRIERE OLIVIER et MARTIN RICHARD.
- 73) Titulaire(s) : .
- 74 Mandataire : L'OREAL.

(54) UTILISATION D'UN EXTRAIT D'AU MOINS UNE IRIDACEE DANS LE TRAITEMENT DES RIDES.

67 La présente invention se rapporte à l'utilisation d'une quantité efficace d'au moins un extrait d'au moins une Iridacée dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, pour relâcher et/ou relaxer le tissu cutané et/ou sous-cutané, notamment en vue de traiter les rides et les ridules de la peau.

La présente invention se rapporte à l'utilisation d'une quantité efficace d'au moins un extrait d'au moins une Iridacée dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, pour relâcher et/ou relaxer le tissu cutané et/ou sous-cutané, notamment en vue de traiter les rides et les ridules de la peau.

Les femmes, voire même les hommes, ont tendance actuellement à vouloir paraître jeunes le plus longtemps possible et cherchent par conséquent à estomper les marques du vieillissement de la peau, qui se traduisent notamment par des rides et des ridules. A ce sujet, la publicité et la mode font état de produits destinés à garder le plus longtemps possible une peau éclatante et sans rides, marques d'une peau jeune, d'autant plus que l'aspect physique induit sur le psychisme et/ou sur le moral. Or, il est important de se sentir physiquement et moralement jeune.

Jusqu'à présent, on traitait les rides et les ridules à l'aide de produits cosmétiques contenant des actifs agissant sur la peau, par exemple en l'hydratant ou en améliorant son renouvellement cellulaire ou encore en favorisant la synthèse du collagène qui compose le tissu cutané. Mais, à ce jour, on ne sait pas agir sur les rides en intervenant sur les éléments musculaires présents dans la peau.

Il est connu que les muscles peauciers du visage sont sous le contrôle des afférences nerveuses motrices du nerf facial et que, par ailleurs, les cloisons interlobulaires de l'hypoderme contiennent en leur sein des fibres qui constituent un tissu musculaire strié (panniculus carnosus). D'autre part, il est également connu qu'une sous-population de fibroblastes du derme, que l'on appelle myofibroblastes, présente des caractéristiques communes avec le tissu musculaire.

La demanderesse a notamment observé, dans certaines situations pathologiques et thérapeutiques, le rôle joué sur les rides du visage par les nerfs contrôlant l'ensemble de ce tissu musculaire. Ainsi, dans les atteintes du nerf facial, dans lesquelles la transmission de l'influx nerveux est interrompue et/ou amoindrie, on assiste dans le territoire d'innervation à une paralysie des muscles du visage. Cette paralysie faciale se traduit, entre autres signes cliniques, par une atténuation, voire une disparition des rides.

A l'inverse, dans les états d'hypercontraction musculaire de la face, la demanderesse a constaté une accentuation des rides du visage. De plus, elle a également observé une accentuation des rides du visage dans les états d'hypertonie musculaire de la maladie de Parkinson et des effets secondaires induits par les neuroleptiques.

5

10

15

20

35

Par ailleurs, il a été montré que la toxine botulique, utilisée à l'origine pour traiter les spasmes, pouvait agir sur les états de spasticité musculaire (voir A. Blitzer et al., Arch. Otolaryngol. Head Neck Surg., 1993, 119, pages 1018 à 1022) et sur les rides de la glabelle qui sont les rides inter sourcilières (voir J.D. Carruters et al., J. Dermatol. Surg. Oncol., 1992, 18, pages 17 à 21). En conséquence, il est possible d'agir par une action pharmacologique sur la composante nerveuse des rides.

Dans le système nerveux périphérique, la jonction entre un nerf et un muscle constitue la plaque neuro-musculaire, en amont de laquelle se trouve la voie nerveuse afférente appelée motoneurone. Par ailleurs, les membranes cellulaires de chaque fibre nerveuse comportent de nombreux canaux ioniques, et notamment des canaux chlore, aptes à laisser traverser l'élément correspondant sous forme ionique, et dans le cas des canaux chlore sous forme de chlorure. A ces canaux, sont associés des récepteurs neuronaux. Les récepteurs neuronaux associés en périp^hérie aux canaux chlore sont notamment des récepteurs pour la glycine (les récepteurs glycine-strychnine sensibles) et des récepteurs pour le GABA de type A (les récepteurs GABA-A)(GABA = Acide γ-aminobutirique).

On sait qu'il est possible de diminuer l'excitabilité du motoneurone par divers agents pharmacologiques agissant sur les récepteurs glycine-strychnine sensibles ou sur les récepteurs GABA-A du système nerveux périphérique (voir W. Sieghart, Trends in Pharmacological Science, décembre 1992, vol. 131, pages 446 à 450). Ainsi, on peut moduler l'excitabilité du motoneurone par exemple par la glycine ou l'acide gamma amino-butyrique (GABA).

L'activation de ces récepteurs ouvre les canaux chlore et conduit à l'entrée d'ions chlorure, ce qui aboutit à une augmentation des ions chlorure dans les cellules de la fibre nerveuse et donc à une hyperpolarisation des motoneurones qui deviennent par voie de conséquence moins excitables. Cette diminution d'excitabilité du motoneurone entraîne une moindre stimulation de la fibre musculaire, provoquant ainsi son relâchement.

Après de nombreux tests cliniques, la demanderesse a pu déterminer que les fibres musculaires contractiles, qui se trouvent sous le contrôle direct de l'influx neuro-moteur, jouaient un rôle essentiel dans la pathogénie des rides et que la modulation de l'influx neuro-moteur atténuait non seulement les rides mais également les ridules et avait aussi un effet de "lissage" sur le microrelief cutané. Elle a aussi trouvé que les tissus cutané et sous-cutané comportaient des récepteurs associés aux canaux chlore, ce qui, jusqu'à présent, n'avait pas été envisagé. Elle a donc trouvé que l'on pouvait agir sur ces canaux pour relâcher ou relaxer ces tissus, et ainsi diminuer les rides et les ridules.

10

15

20

Personne n'avait, jusqu'à ce jour, établi un lien entre les canaux chlore des fibres nerveuses et les rides, et n'avait trouvé que l'on pouvait traiter les rides en agissant sur les canaux chlore par activation des récepteurs se trouvant dans ou au voisinage de ces canaux. Les substances qui peuvent activer les récepteurs des canaux chlore et donc entraîner l'entrée de chlorure dans les cellules, sont appelées substances agonistes.

Il existe plusieurs récepteurs associés au canal chlore. Il s'agit notamment des récepteurs glycine-strychnine sensibles et des récepteurs GABA-A, ces derniers comportant eux-mêmes plusieurs sous-unités constituées par le site GABA, le site benzodiazépine, un type de site stéroïde et le site aux barbituriques. Toutes les substances agissant comme agonistes de ces récepteurs ou sites peuvent être utilisées pour relâcher ou relaxer les tissus cutané et/ou sous-cutané conformément à l'invention.

25

30

35

Pour qu'une substance soit reconnue comme un agoniste des récepteurs des canaux chlore, elle doit répondre aux deux caractéristiques suivantes :

- pouvoir se fixer sélectivement sur au moins un des différents récepteurs associés au canal chlore ;
 - montrer un effet de relaxation sur un tissu musculaire contracté.

La première caractéristique, qui consiste en la possibilité de se fixer sur un récepteur associé à un canal chlore, ne permet pas de distinguer une activité agoniste d'une activité antagoniste, mais elle permet de définir une affinité potentielle pour le récepteur.

La seconde caractéristique permet de sélectionner les agonistes. L'activité agoniste de la substance étudiée peut être mise en évidence par l'effet de

relaxation qu'elle produit sur un tissu musculaire qui a été préalablement contracté par une substance antagoniste des canaux chlore. Comme substance antagoniste du canal chlore, on peut choisir les substances connues comme telles, et notamment les substances suivantes : bicuculline, strychnine, terbutyl-bicyclo-phosphorothionate et picrotoxine.

De manière surprenante la demanderesse a montré qu'un extrait d'au moins une lridacée répondait aux critères d'agoniste des récepteurs des canaux chlore cidessus définis.

10

5

Aussi, la présente invention se rapporte à l'utilisation, dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'un extrait d'au moins une Iridacée pour relaxer et/ou relâcher le tissu cutané et/ou sous-cutané.

15

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation d'une quantité efficace d'un extrait d'au moins une Iridacée pour relaxer et/ou relâcher le tissu cutané et/ou sous-cutané en vue de diminuer les rides et/ou les ridules.

20

La composition contenant l'extrait selon l'invention peut être appliquée soit par voie locale, c'est-à-dire par voie topique, ou par injection sous-cutanée et/ou intradermique, soit par voie systémique ou générale, c'est-à-dire par voie orale et/ou par injection intramusculaire.

25

L'invention a aussi pour objet un procédé de traitement cosmétique des rides et/ou des ridules, consistant à appliquer par voie topique, à injecter ou à ingérer une composition comprenant une quantité efficace d'un extrait d'au moins une Iridacée.

30

L'extrait d'au moins une Iridacée peut être tout extrait préparé à partir de matériel végétal issu de la famille des Iridacées.

La composition peut contenir un extrait d'au moins une Iridacée obtenu à partir de matériel végétal issu de plante entière cultivée in vivo ou issu de culture in vitro.

La pression de sélection imposée par les conditions physico-chimiques lors de la croissance des cellules végétales *in vitro* permet d'obtenir un matériel végétal standardisé et disponible tout au long de l'année contrairement aux plantes cultivées *in vivo*.

Par culture *in vitro*, on entend l'ensemble des techniques connues de l'homme du métier qui permet de manière artificielle l'obtention d'un végétal ou d'une partie d'un végétal.

On peut ainsi utiliser par exemple selon l'invention un extrait de racines d'au moins une Iridacée cultivées *in vitro* ou encore un extrait de cellules indifférenciées d'au moins une Iridacée.

De préférence, on utilise un extrait obtenu à partir de matériel végétal cultivé *in vitro* et encore plus préférentiellement un extrait obtenu à partir de cellules indifférenciées cultivées *in vitro*.

Par cellules végétales indifférenciées, on entend toute cellule végétale ne présentant aucun des caractères d'une spécialisation particulière et capable de vivre par elle-même et non en dépendance avec d'autres cellules. Ces cellules végétales indifférenciées sont éventuellement aptes, sous l'effet d'une induction, à toute différenciation conforme à leur génome.

Selon la méthode de culture choisie, et en particulier selon le milieu de culture choisi, il est possible d'obtenir, à partir d'un même explant, des cellules végétales indifférenciées présentant des caractères différents.

20 La famille des Iridacées (ou Iridées) compte environ 750 espèces.

Les plantes de la famille des Iridacées sont surtout utilisées pour leur propriétés aromatiques et ornementales.

Parmi les genres d'Iridacées utilisables selon l'invention, on peut citer à titre d'exemple les genres Romulea, Crocus, Iris, Gladiolus, Sisyrinchium ou encore Hermodactylus.

Comme matériel végétal utilisable on peut citer celui provenant d'Iris germanica, d'Iris florentina, d'Iris pallida, de Crocus versicolor, de Romulea bulbucodium ou encore de Gladiolus communis.

30

35

25

5

10

15

Plus particulièrement, selon l'invention, on utilise du matériel végétal issu du genre lris et préférentiellement du matériel végétal d'Iris pallida.

Toute méthode d'extraction connue de l'homme du métier peut être utilisée pour préparer l'extrait d'Iridacée contenu dans la composition selon l'invention.

On peut, en particulier, citer les extraits alcooliques, notamment éthanoliques ou encore hydroalcooliques.

On peut également utiliser un extrait d'Iridacée préparé par la méthode décrite dans la demande de brevet français n° 95-02379 déposée par la demanderesse.

Ainsi, dans une première étape on broie le matériel végétal dans une solution aqueuse à froid, dans une deuxième étape les particules en suspension sont éliminées de la solution aqueuse issue de la première étape, et dans une troisième étape on stérilise la solution aqueuse issue de la deuxième étape. Cette solution aqueuse correspond à l'extrait.

D'autre part, la première étape peut avantageusement être remplacée par une opération de congélation simple des tissus végétaux (par exemple à -20°C), suivie d'une extraction aqueuse reprenant les deuxième et troisième étapes ci-dessus décrites.

Un exemple de préparation d'extrait d'Iridacée utilisable selon l'invention est donné par ailleurs dans les exemples.

15

10

5

La quantité efficace d'extrait d'Iridacée contenue dans la composition de l'invention est bien entendu fonction de l'effet recherché et peut donc varier dans une large mesure.

Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition cosmétique, elle peut contenir un extrait d'au moins une Iridacée en une quantité représentant de 0,01% à 20% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,1% à 5% du poids total de la composition.

25

Pour donner un ordre de grandeur, si la composition est une composition pharmaceutique, elle peut contenir un extrait d'au moins une Iridacée en une quantité représentant de 0,01% à 30% du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,1% à 10% du poids total de la composition.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous toutes les formes galéniques normalement utilisées pour une application topique, injectable ou orale.

35

30

Les quantités des différents constituants des compositions selon l'invention sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés et sont appropriées à leur forme galénique.

Pour une application topique, les compositions de l'invention comprennent un milieu compatible avec la peau. Ces compositions peuvent se présenter notamment sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, de gels, d'émulsions eau-dans-huile ou huile-dans-eau ayant l'aspect d'une crème ou d'un gel, de microémulsions, d'aérosols, ou encore sous forme de dispersions vésiculaires contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

10 Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition de protection, de traitement ou de soin cosmétique ou pharmaceutique pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps, (par exemple crèmes de jour, crèmes de nuit, crèmes ou huiles solaires, laits corporels), une composition de maquillage (par exemple fond de teint) ou une composition de bronzage artificiel.

Quand la composition de l'invention est une émulsion, la proportion de corps gras qu'elle contient peut aller de 5 % à 80 % en poids, et de préférence de 5 % à 50 % en poids par rapport au poids total de la composition. Les corps gras et les émulsionnants utilisés dans la composition sous forme d'émulsion sont choisis parmi ceux classiquement utilisés dans le domaine cosmétique ou pharmaceutique.

Comme corps gras utilisables dans l'invention, on peut citer les huiles minérales (vaseline), les huiles végétales (fraction liquide de beurre de karité) et leurs dérivés hydrogénés, les huiles animales, les huiles de synthèse (perhydrosqualène), les huiles siliconées (diméthylpolysiloxane) et les huiles fluorées. Comme autres corps gras, on peut encore citer les alcools gras (alcool cétylique, alcool stéarylique), les acides gras (acide stéarique) et les cires.

Les émulsionnants peuvent être présents, dans la composition, en une proportion allant de 0,3 % à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 30 % en poids par rapport au poids total de la composition.

De façon connue, les compositions cosmétiques ou pharmaceutiques de l'invention peuvent contenir également des adjuvants habituels dans les domaines correspondants, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les charges, les filtres

30

35

20

25

5

et les matières colorantes. Par ailleurs, ces compositions peuvent contenir des actifs hydrophiles ou lipophiles. Les quantités de ces différents adjuvants ou actifs sont celles classiquement utilisées dans le domaine cosmétique ou pharmaceutique, et par exemple de 0,01 % à 20 % du poids total de la composition. Ces adjuvants ou ces actifs, selon leur nature, peuvent être introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse et/ou dans des vésicules lipidiques.

5

20

35

Parmi les actifs que peuvent contenir les compositions de l'invention, on peut notamment citer les actifs ayant un effet sur le traitement des rides ou des ridules, et en particulier les actifs kératolytiques. Par kératolytique, on entend un actif ayant des propriétés desquamantes, exfoliantes ou gommantes, ou un actif capable de ramollir la couche cornée.

Parmi les actifs ayant un effet sur le traitement des rides ou des ridules que peuvent contenir les compositions de l'invention, on peut en particulier citer les hydroxyacides et les rétinoïdes.

Les hydroxyacides peuvent être par exemple des α-hydroxy-acides ou des β-hydroxyacides, qui peuvent être linéaires, ramifiés ou cycliques, saturés ou insaturés. Les atomes d'hydrogène de la chaîne carbonée peuvent, en outre, être substitués par des halogènes, des radicaux halogénés, alkylés, acylés, acyloxylés, alcoxy carbonylés ou alcoxylés ayant de 2 à 18 atomes de carbone.

Les hydroxyacides qui peuvent être utilisés sont notamment les acides glycolique, lactique, malique, tartrique, citrique, hydroxy-2 alcanoïque, mandélique, salicylique, ainsi que leurs dérivés alkylés comme l'acide n-octanoyl-5-salicylique, l'acide n-dodécanoyl-5-salicylique, l'acide n-decanoyl-5-salicylique, l'acide n-octyl-5-salicylique, l'acide n-heptyloxy-5 ou -4-salicylique, l'acide 2-hydroxy-3-méthyl-30 benzoïque, ou encore leurs dérivés alcoxylés comme l'acide 2-hydroxy-3-méthoxybenzoïque.

Les rétinoïdes peuvent être notamment l'acide rétinoïque (all-trans ou 13-cis) et ses dérivés, le rétinol (vitamine A) et ses esters tels que le palmitate de rétinol, l'acétate de rétinol et le propionate de rétinol, ainsi que leurs sels.

Ces actifs peuvent être utilisés en particulier à des concentrations allant de 0,0001% à 5% en poids par rapport au poids total de la composition.

Quand les compositions de l'invention sont destinées à une application par voie orale, elles peuvent se présenter sous les formes galéniques habituelles dans ce domaine, telles que les comprimés, les gélules, les produits buvables, notamment constitués extemporanément, les granulés, les poudres, dans les excipients habituels pour une telle application.

Quand les compositions de l'invention sont destinées à être injectées, elles peuvent se présenter sous forme de solutions contenant les excipients habituellement utilisés pour les injections, et par exemple sous forme d'une solution isotonique de chlorure de sodium.

Les exemples et compositions suivants illustrent l'invention sans la limiter aucunement. Dans les compositions les proportions indiquées sont des pourcentages en poids, sauf mention contraire.

Exemple 1 : Préparation d'un extrait d'Iris pallida :

5

10

15

20

25

30

Des cellules indifférenciées d'Iris pallida cultivées in vitro en conditions axéniques sont récupérées après culture en Erlenmeyer ou en fermenteur par filtration sur tamis de 50µm. A 55 g de matière fraîche ainsi obtenue, on ajoute 27,5 ml d'eau déminéralisée. L'ensemble est broyé au Turax à 24000 T/min durant 1 minute à 4°C (bain de glace). Le broyat est centrifugé 15 à 10000 G à 4°C. Le surnageant est filtré à 0,22 µm (filtration stérilisante).

L'extrait ainsi préparé est conservé à 4°C. Il renferme environ 15 g de matière sèche par litre.

Si le matériel végétal est de la plante entière, on ramène la matière fraîche à traiter en fonction du poids sec pour se mettre dans les mêmes conditions d'extraction que pour l'in vitro. Les différentes parties de la plante sont prélevées en fonction du poids relatif de chaque partie de celle-ci. Le traitement à froid permet de geler les activités enzymatiques, la filtration stérilisante évite la dégradation des actifs par les micro-organismes de l'environnement. Enfin, le véhicule eau est compatible avec les récepteurs ex vivo et facilite les formulations cosmétiques ou pharmaceutiques.

Exemple 2 : mesure de l'affinité de l'extrait d'*Iris pallida* pour les récepteurs à la glycine et au GABA-A (Récepteur de type A à l'acide γ-aminobutirique) :

L'affinité pour les récepteurs à la glycine a été déterminée selon la méthode décrite par Marvizon et collaborateurs dans Mol. Pharmacol., 1986, 30 : 590-597. L'affinité pour les récepteurs au GABA-A a été déterminée selon la méthode décrite par Snodgrass, S.R., Nature, 1978, 273 : 392.

Résumé des conditions expérimentales :

10

Récepteur à la glycine :

On mesure le déplacement de strychnine tritiée fixée sur le récepteur à la glycine par incubation préalable de 2 nM de strychnine tritiée avec des membranes de moelle épinière de rat pendant 10 minutes à 0°C.

L'extrait d'*Iris pallida* est testé à 1% et 5% de sa concentration initiale. L'IC₅₀ de la strychnine (dose nécessaire pour déplacer 50 % de la strychnine tritiée fixée au récepteur) est mesurée par déplacement par de la strychnine non marquée.

20 Récepteur au GABA-A:

On mesure le déplacement de muscimol tritié fixé sur le récepteur au GABA-A par incubation préalable de 2,5 nM de muscimol tritié avec du cortex cérébral de rat pendant 10 minutes à 4°C.

L'extrait d'Iris pallida est testé à 1% et 5% de sa concentration initiale.

25 L'IC₅₀ du muscimol (dose nécessaire pour déplacer 50 % du muscimol tritié fixé au récepteur) est mesurée par déplacement par du muscimol non marquée.

Résultats : exprimés en pourcentage d'inhibition de fixation du ligand radioactif

Extrait d'Iris pallida (concentration)	1%	5%
Récepteur à la glycine	71	92
Récepteur au GABA-A	100	100
Référence : strychnine (glycine)	: strychnine (glycine) IC ₅₀ : 26,9 nM	
Référence : muscimol (GABA-A)	IC ₅₀ : 8,2	2 nM

30

Ces résultats montrent que l'extrait d'Iris pallida est un bon ligand des récepteurs à la glycine et au GABA-A.

2746641

La relation existant entre ces récepteurs, les canaux chlore et les contractions musculaires fait que l'extrait d'*Iris pallida* est un bon agent antiride.

<u>Exemple 3</u>: Mesure de l'effet de l'extrait d'*Iris pallida* sur le délai d'apparition d'un
 effet antagoniste des canaux chlore (convulsions) induit par la strychnine chez la souris après administration sous-cutanée.

La mesure est effectuée selon la méthode décrite par Krall et collaborateurs, Epilepsia, 1978, 19, 409-428.

10

15

L'extrait d'Iris pallida est administré par voie sous-cutanée sous un volume de 10 ml/kg, aux doses désirées. 30 minutes après traitement, une solution de strychnine est injectée par voie sous cutané à la dose de 1 mg/kg.

On observe l'apparition des convulsions pendant 30 minutes après l'injection de la strychnine.

On mesure également le délai d'apparition des convulsions.

Le produit de référence est le Diazépam à 3 mg/kg.

Résultats:

Le délai d'apparition des convulsions est exprimé en secondes. Les valeurs données sont des moyennes des délais mesurés par animal dans chaque groupe. Le véhicule est de l'eau stérile.

Produit	Délai	Variation (%)
Véhicule	266	
Diazepam	3431	+ 1190
Iris pallida (1 ml/kg)	333	+ 25
Iris pallida (5 ml/kg)	321	+ 21

L'extrait d'*Iris pallida* présente, en retardant le temps d'apparition des convultions, un pouvoir relaxant qui en fait un actif antiride.

Exemple 4 : exemples de compositions selon l'invention.

	Composition 1 : Lotion de soin pour le visage			
	Extrait de l'exemple 1		7,00	%
5	Antioxydant		0,05	%
	Conservateur		0,30	%
	Ethanol (solvant)		8,00	%
	Eau	qsp	100	%
	La lotion obtenue agit sur les rides lors d'une utilisation répé	etée ((applicat	tion
10	biquotidienne pendant un mois).			
	Composition 2 : Gel pour le soin du visage			
	Extrait de l'exemple 1		7,00	%
	Hydroxypropylcellulose *		1,00	%
15	Conservateur		0,30	%
	Ethanol (solvant)		15,00	%
	Antioxydant		0,05	%
	Eau	qsp	100	%
20	* : Klucel H vendu par la société Hercules (gélifiant). Le gel obtenu agit sur les rides. Il peut être appliqué quotidiennem pendant un mois.	ent m	natin et :	soir
	Composition 3 : Crème de soin du visage (émulsion huile-dans-ea	u)		
25	Extrait de l'exemple 1	-	5,00	%
	Stéarate de glycérol (émulsionnant)		2,00	%
	Polysorbate 60 (Tween 60 vendu par la société ICI) (émulsionnant	t)	1,00	%
	Acide stéarique		1,40	%
	Triéthanolamine (neutralisant)		0,70	%
30	Carbomer (Carbopol 940 vendu par la société Goodrich)		0,40	%
	Fraction liquide de beurre de karité		12,00	%
	Perhydrosqualène		12,00	%
	Conservateur		0,30	%
	Parfum		0,50	%
35	Antioxydant		0,05	%
	Eau	qsp	100	%

On obtient une crème blanche, onctueuse, qui agit sur les rides et les ridules, et que l'on peut appliquer quotidiennement.

Composition 4 : Crème de soin du visage (émulsion huile-dans-eau)

5				
	Extrait de l'exemple 1		5,00	%
	Mono-, distéarate de glycérol		2,00	%
	Alcool cétylique		1,50	%
	Mélange alcool cétylstéarylique/alcool cétylstéarylique oxy-			
10	éthyléné 33 OE		7,00	%
	Diméthylpolysiloxane		1,50	%
	Huile de vaseline		17,50	%
	Conservateur		0,30	%
	Parfum		0,50	%
15	Glycérine		12,50	%
	Eau	qsp	100	%

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la préparation d'une composition pharmaceutique, d'une quantité efficace d'un extrait d'au moins une lridacée pour relaxer et/ou relâcher le tissu cutané et/ou sous-cutané.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'on utilise une quantité efficace d'un extrait d'au moins une lridacée pour relaxer et/ou relâcher le tissu cutané et/ou sous-cutané en vue de diminuer les rides et/ou les ridules.

10

5

3. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition cosmétique et/ou pharmaceutique est conditionnée sous une forme convenable pour une administration par voie topique, par voie orale et/ou par voie injectable.

15

- 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'extrait est un extrait de plante entière.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'extrait est un extrait de matériel végétal obtenu par culture *in vitro*.
 - 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que le matériel végétal est obtenu par culture *in vitro* de cellules indifférenciées.
- 7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que ledit extrait est un extrait de matériel végétal provenant d'Iridacées d'un genre choisi parmi Romulea, Crocus, Iris, Gladiolus, Sisyrinchium ou Hermodactylus.
- 30 8. Utilisation selon la revendication 7, caractérisée en ce que ledit extrait est un extrait de matériel végétal provenant d'Iris.
 - 9. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit extrait est un extrait d'Iris pallida.

35

10. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que dans la composition cosmétique ledit extrait d'Iridacée est utilisé en une quantité représentant de 0,01 % à 20 % du poids total de la

composition et de préférence de 0,1 % à 5 % du poids total de la composition.

11. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que dans la composition pharmaceutique ledit extrait d'Iridacée est utilisé en une quantité représentant de 0,01 % à 30 % du poids total de la composition et préférentiellement en une quantité représentant de 0,1 % à 10 % du poids total de la composition.

5

12. Procédé de traitement cosmétique des rides et/ou des ridules, consistant à appliquer par voie topique, à injecter ou à ingérer une composition comprenant une quantité efficace d'au moins un extrait d'une Iridacée.

REPUBLIQUE FRANÇAISE

2746641

RAPPORT DE RECHERCHE **PRELIMINAIRE**

Nº d'enregistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

1

INSTITUT NATIONAL

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 527741 FR 9603817

atégorie	JMENTS CONSIDERES COMME I Citation du document avec indication, en cas d des parties pertinentes	CORCET	emande
(DATABASE WPI Week 8717 Derwent Publications Ltd., Lon AN 87-118803 XP002021294 "Anti-ageing agent for treatm skin - contains extract and/or material from iris etc" & JP-A-62 061 924 (SHISEIDO), 1987 * abrégé *	ent of rough solid	,8
X	DATABASE WPI Week 9250 Derwent Publications Ltd., Lon AN 92-410114 XP002021295 "Skin external moisture-retai contains extract from saffron with e. g. water or ethanol" & JP-A-04 305 519 (TAISHO PHAR Octobre 1992 * abrégé *	ning agent - extracted	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Inc.CL.6) A61K
X	DATABASE WPI Week 9601 Derwent Publications Ltd., Lor AN 96-006882 XP002021296 "Cosmetics for maintaining si- comprise pptes. obtd. by ext Gardenia jasminoides or Crocus with water, treating extract a pH" & JP-A-07 285 845 (POLA CHEM) 1995 * abrégé *	cin moisture tracting s sativum and adjusting	
		ment de la recherche	Examinator
		Décembre 1996	Voyiazoglou, D
Y: pe	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITÉS rticulièrement pertinent à ini seul rticulièrement pertinent en combinaison zvec un tre document de la même catégorie rtiment à l'encontre d'an moins une revendication arrière-plan technologique général	T: théorie ou principe à la E: document de brevet bés à la date de dépôt et qu de dépôt ou qu'à une d D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raiss	néficiant d'une date antérieure ul n'a été publié qu'à cutte date late postérieure.

REPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

2746641 Nº d'enregistrement autional

de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 527741 FR 9603817

atégorie	Citation du document avec indication, en cas d des parties pertinentes	e besoin, concerne de la der examiné	
X	DATABASE WPI Week 9530 Derwent Publications Ltd., Lon AN 95-228633 XP002021297 "Cell activator for preventin ageing - comprises Belamcanda L., belonging to Iridaceae or roots extracts with e. g. wate & JP-A-07 138 179 (ICHIMARU PH Mai 1995 * abrégé *	g skin chinensis its dried r"	
A	DATABASE WPI Week 8652 Derwent Publications Ltd., Lon AN 86-341883 XP002021298 "External application agent frough skin - contains pyridoxideriv. and powder or extract of JP-A-61 254 510 (SHISEIDO) 1986 * abrégé *	for treating ne or its of iris root"	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6)
		ment de la recherche Décembre 1996	Voyiazoglou, D
Y : pe	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES rticulièrement pertinent à lui seni rticulièrement pertinent en combinaison avec un tre document de la même catégorie rtiment à l'encourre d'un moins une revendication	T : théorie ou principe à la E : document de brevet béné	ificiant d'une date antérieure i n'a été publié qu'à cutte date te postérieure.